DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010610564 **Image available**
WPI Acc No: 1996-107517/199612
Related WPI Acc No: 1996-106686

XRAM Acc No: C96-073351 XRPX Acc No: N96-194553

Stable laminated organic electroluminescent device with high light output - has functional layer of organic p- and n-conductors and luminescent lanthanide complex of organic ligand, useful for display, illumination, etc.

Patent Assignee: KONINK PHILIPS ELECTRONICS NV (PHIG); PHILIPS CORP INTELLECTUAL PROPERTY GMBH (PHIG); PHILIPS ELECTRONICS NV (PHIG); PHILIPS PATENTVERWALTUNG GMBH (PHIG); PHILIPS GLOEILAMPENFAB NV (PHIG); US PHILIPS CORP (PHIG); PHILIPS NORDEN AB (PHIG)

Inventor: BOERNER H; BUSSELT W; HAASE M; KYNAST U; BOERNER H F

Number of Countries: 018 Number of Patents: 010

Patent Family:

racent rankry.									
Pat	tent No	Kind	Date	App	plicat No	Kind	Date	Week	
ΕP	697744	A1	19960221	EP	95202173	Α	19950810	199612	В
WO	9605607	A1	19960222	WO	95IB620	Α	19950808	199614	
ΕP	723701	A1	19960731	ΕP	95925982	Α	19950808	199635	
				WO	95IB620	Α	19950808		
JР	8319482	A	19961203	JP	95205966	Α	19950811	199707	
US	5698858	A	19971216	US	95513330	Α	19950810	199805	
US	5756224	Α	19980526	US	95513373	Α	19950810	199828	
ΕP	697744	B1	20000105	ΕP	95202173	Α	19950810	200006	
EΡ	723701	В1	20000112	ΕP	95925982	Α	19950808	200008	
				WO	95IB620	Α	19950808		
DE	59507560	G	20000210	DE	507560	Α	19950810	200015	
				`EP	95202173	Α	19950810		
DE	69514495	E	20000217	DE	614495	Α	19950808	200016	
				ΕP	95925982	Α	19950808		
				WO	95IB620	Α	19950808		

Priority Applications (No Type Date): EP 94202340 A 19940817; DE 4428450 A 19940811

Cited Patents: 4.Jnl.Ref; JP 3289089; US 5129587; US 3710181; US 3870892; US 4503460

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 697744 A1 G 14 H01L-033/00

Designated States (Regional): DE FR GB NL

EP 697744 B1 G H01L-033/00

Designated States (Regional): DE FR GB NL

EP 723701 B1 E H01J-031/50 Based on patent WO 9605607

Designated States (Regional): DE FR GB NL

DE 59507560 G H01L-033/00 Based on patent EP 697744
DE 69514495 E H01J-031/50 Based on patent EP 723701

DE 69514495 E H01J-031/50 Based on patent EP 723701 Based on patent WO 9605607

WO 9605607 A1 E 13 H01J-031/50

Designated States (National): JP

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

EP 723701 A1 E H01J-031/50 Based on patent WO 9605607 Designated States (Regional): DE FR GB NL

JP 8319482 A 9 C09K-011/06

US 5698858 A 6 H01L-031/00

US 5756224 A H05B-033/14

Abstract (Basic): EP 697744 A

Laminated organic electroluminescent device has: (a) a substrate layer; (b) a first transparent electrode layer; (c) optoelectronic functional layer(s); and (d) a second electrode. Layer(s) (c) comprises (c.1) p-conducting organic material(s) with singlet state(s) and triplet state(s); (c.2) a luminescent material with complex(es) of a

lanthanide (Ln) with organic ligands, in which the Ln ion has an emitting state and the ligands have singlet state(s) and triplet state(s); and (c.3) n-conducting organic material(s) with singlet state(s) and triplet state(s). The lowest energy triplet state of the organic ligands is lower than the lowest energy triplet state of (c.1) and/or (c.3) and higher than the emitting state of the Ln ion.

USE - The device, e.g. a LED, is useful for illuminated displays, illumination, solid state image intensifiers, high power monitors or TV screens.

ADVANTAGE - The device gives high light outputs and has along life and very good thermal stability. It can be produced easily.

Dwg.0/4

Abstract (Equivalent): US 5698858 A

Laminated organic electroluminescent device has: (a) a substrate layer; (b) a first transparent electrode layer; (c) optoelectronic functional layer(s); and (d) a second electrode. Layer(s) (c) comprises (c.1) p-conducting organic material(s) with singlet state(s) and triplet state(s); (c.2) a luminescent material with complex(es) of a lanthanide (Ln) with organic ligands, in which the Ln ion has an emitting state and the ligands have singlet state(s) and triplet state(s); and (c.3) n-conducting organic material(s) with singlet state(s) and triplet state(s). The lowest energy triplet state of the organic ligands is lower than the lowest energy triplet state of (c.1) and/or (c.3) and higher than the emitting state of the Ln ion.

USE - The device, e.g. a LED, is useful for illuminated displays, illumination, solid state image intensifiers, high power monitors or TV screens.

ADVANTAGE - The device gives high light outputs and has along life and very good thermal stability. It can be produced easily.

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.6

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

庁内整理番号

(11)特許出顧公開番号

特開平8-319482

技術表示箇所

(43)公開日 平成8年(1996)12月3日

	CO9K 11/0	9280 -	-4H C 0 9 K	11/06 Z
	G09F 9/3	365 7426-	-5H G09F	9/30 3 6 5 D
	H01L 33/0	00	HO1L :	33/00 A
	H 0 5 B 33/1	.4	H05B	33/14
			審査請求	未請求 請求項の数12 OL (全 9 頁)
(21)出顧番号		特願平7-205966	(71)出顧人	. 590000248
				フィリップス エレクトロニクス ネムロ
	(22)出願日	平成7年(1995)8月11日		ーゼ フェンノートシャップ
				PHILIPS ELECTRONICS
	(31)優先権主張番	号 P4428450:0		N. V.
	(32)優先日	1994年8月11日		オランダ国 アインドーフェン フルーネ
	(33)優先権主張国	l ドイツ (DE)		ヴァウツウエッハ 1
	(31)優先権主張番	号 94202340:9	(72)発明者	ハーパート フリードリッヒ ベルナー
	(32)優先日	1994年8月17日		ドイツ連邦共和国 22609 ハンブルク
	(33)優先権主張国	オランダ(NL)		パローン-フォークト-シュトラーセ 89
				ツェー

最終質に続く

(外5名)

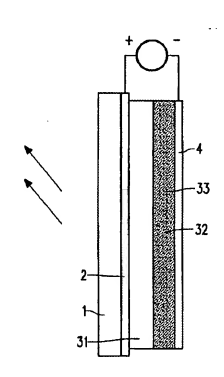
(54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセント素子

識別記号

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 発光効率が高く、有効寿命の長い有機エレクトロルミネッセンス素子。

【解決手段】 基板層1、第1光透過性電極層2、1個以上の機能性オプトエレトロニック層であって1つ以上の一重状態および1つ以上の三重項状態を有する1種以上のp型材料、希土類金属イオンと有機配位子とから成り、希土類金属イオンは放出状態を有し、有機配位子とから成り、希土類金属イオンは放出状態を有し、有機配位子は1つ以上の一重状態および1つ以上の三重状態を有する、1種以上の一重項状態および1つ以上の三重状態を有する1種以上の一重項状態および1つ以上の三重状態を有する1種以上の1型有機材料33のうちの1つ以上の材料を含有する層、および第2電極を具え配位子の最低エネルギーの三重状態は1型有機料およびP型有機材料の少なくとも一方の最低エネルギーの三重項状態より低いレベルに位置し希土類金属イオンの放出状態より高いレベルに位置する有機エレクトロルミッセンス素子。



(74)代理人 弁理士 杉村 暁秀

【特許請求の範囲】

【請求項1】 層構造を有する有機エレクトロルミネッ セント素子において、

- a) 基板層、
- b) 第1光透過性電極層、
- c) 1個以上の機能性オプトエレクトロニック層であっ て.
- c1) 1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状 態を有する1種以上のp型有機材料、
- c 2) 希土類金属イオンと有機配位子とから成り、前記 10 希土類金属イオンは放出状態を有し、前配有機配位子は 1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状態を有 する、1種以上の有機金属錯体を含有する発光材料、お よび
- c 3) 1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状 態を有する1種以上のn型有機材料のうちの1つ以上の 材料を含有する層、および
- d) 第2電極を具え、前記配位子の最低エネルギーの三 重項状態は、前記n型有機材料および前記p型有機材料 の少なくとも一方の最低エネルギーの三重項状態より低 20 いレベルに位置し、かつ前記希土類金属イオンの放出状 態より高いレベルに位置することを特徴とする有機エレ クトロルミネッセント案子。

【請求項2】 p型有機材料および前記発光材料は第1 均一層中に存在し、n型有機材料は第2層中に存在し、 かつ前記p型有機材料の最低三重項状態は前記n型有機 材料の最低三重項状態より低いレベルに位置することを 特徴とする請求項1記載の有機エレクトロルミネッセン 卜素子。

【請求項3】 p型有機材料は第1層中に含有され、n 30 型有機材料および前記発光材料は第2均一層中に含有さ れ、かつ前記n型有機材料の最低三重項状態は前記p型 有機材料の最低三重項状態より低いレベルに位置するこ とを特徴とする請求項1記載の有機エレクトロルミネッ セント素子。

【請求項4】 p型有機材料は前記発光材料と共に第1 均一層内に存在し、n型有機材料は前記発光材料と共に 第2均一層内に存在することを特徴とする請求項1記載 の有機エレクトロルミネッセント素子。

【請求項5】 1種以上のp型有機材料、前記発光材料 40 および1種以上のn型有機材料は1個の均一層中に含有 されており、前記n型およびp型の材料の酸化還元電位 は前記発光材料の酸化還元電位より大きいことを特徴と する請求項1記載の有機エレクトロルミネッセント素

【請求項6】 1種以上のp型有機材料、1種以上のn 型有機材料、および前記発光材料は、それぞれ別個の層 のなかに配置され、かつ前記発光材料を含有する層は前 記り型有機材料を含有する層と前記り型材料を含有する

機工レクトロルミネッセント素子。

【請求項7】 前記p型有機材料は、分子がドープされ ている有機重合体、半導電性共役重合体、真性導電性有 機重合体、またはp型有機単量体、あるいはこれらの混 合物であることを特徴とする請求項1~6のいずれか-つの項に記載の有機エレクトロルミネッセント素子。

【請求項8】 前記p型有機材料は希土類金属イオンの 有機配位子によって形成されていることを特徴とする請 求項1~6のいずれか一つの項に記載の有機エレクトロ ルミネッセント素子。

【請求項9】 前記n型有機材料は、分子がドープされ ている有機重合体、真性導電性有機重合体、またはn型 有機単量体、あるいはこれらの混合物であることを特徴 とする請求項1~8のいずれか一つの項に記載の有機工 レクトロルミネッセント素子。

【請求項10】 前記希土類金属イオンの配位子は、キ レート環を形成する酸素、硫黄または窒素配位子である ことを特徴とする請求項1~9のいずれか一つの項に記 載の有機エレクトロルミネッセント素子。

【請求項11】 前記p型有機材料はポリ(ピニルカル パゾール)であり、前記希土類金属イオンの錯体はユー ロピウム(III)-フェナントロリンートリーテノイルト リフルオロ-アセチルアセトネートであり、前記n型有 機材料は2-(4-ピフェニリル)-5-(tert. プチ ルフェニル) -1, 3, 4-オキサジアソール (PB D) であることを特徴とする請求項1または3記載の有 機エレクトロルミネッセント素子。

【請求項12】 前記p型有機材料はポリ(N-ビニル カルパゾール)であり、前記希土類金属イオンの錯体は テルビニウム (III)ージービビリジルートリベンゾエー ト (Tb(benz), bipy2) であり、前記n型有機材料は 2, 5-ジフェニル-1, 3, 4-オキサジアゾールで あることを特徴とする請求項1または6記載の有機エレ クトロルミネッセント素子。

【発明の詳細な説明】

[0 0 0 1]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機エレクトロル ミネッセント素子、例えば、光標識、照明装置、固体画 像増幅器または高情報量表示装置およびTV表示装置に 用いられるエレクトロルミネッセントダイオードに関す るものである。

[0002]

【従来の技術】従来技術のLEDは、普通、半導体ダイ オード、すなわち該ダイオードの構成に、ドープされた 硫化亜鉛、ケイ素、ゲルマニウム、またはIII -V半導 体、例えば、InP. GaAs, GaAlAs, GaP、またはGaN のよ うな無機半導体に適当なドーパントが使用されているダ イオードである。これらの半導体ダイオードは、p型に ドープされた結晶領域およびn型にドープされた結晶領 層との間に位置することを特徴とする睛求項1記載の有 50 域を有する。代表的な例においては、先ず半導体を適切

にドーピングすることにより n 型基板結晶を製造する。 次いで、この基板結晶の上に、ドーピングレベルの高い、すなわち正孔密度の高い厚さ僅か 1 μ mの p 型領域 を成長させる。

【0003】このp型層を透明電極で被覆し、n型層を通常の金属電極で被覆する。電圧を順方向に印加した場合に、電子はn型領域から、かつ正孔はp型領域からpn接合中に移動し、ここで電子と正孔とは再結合する、すなわち電子は価電子帯において正孔を満たす。再結合中に放出されるエネルギーは光量子の形態で放射され 10 る。放射光の色は使用した半導体およびそのドーパントによって左右される。

【0004】放射材料が無機半導体でなく、有機導電材料である発光(luminescent radiation)源に関する研究が、数年にわたって行われている。

【0005】有機材料から形成された発光層を有するエレクトロルミネッセント素子は、無機材料から作られた光源より、いくつかの点で明瞭に優れている。利点は、このようなエレクトロルミネッセント素子は成形が容易であり、弾性が大きく、このため光標識および表示装置のような新規分野への適用が可能になることである。有機材料から形成されている発光層は、面積の広い平坦で極めて薄い層として容易に製造することができ、さらに製造のために少量の材料が必要であるにすぎない。また、このような発光層はその顕著な明るさの点で優れ、同時に操作電圧が低い。

【0006】さらに、放射光の色は、発光材料を選択することにより、約400nm~約650nmという広い領域にわたって、変えることができる。これらの色は輝度が大きい。

【0007】導電性有機材料と希土類金属の有機金属化合物との組合わせは、発光源として既に使用されている。エレクトロルミネッセント案子は米国特許出願(US-A)第5,128,587号から知られており、この素子は層構造を有し、該層構造は(a)可視光を透過する基板、(b)可視光を透過する第1電極、(c)可視光を透過するp型層、(d)ランタニドの有機金属錯体を含有する発光層、および(e)第2電極を具える。

【0008】この場合には前記p型層として有機または無機のp型半導体を使用することができ、前記有機金属 40 錯体は励起状態においてこの有機金属錯体との付加錯体を形成することができる化合物からなる膜のなかに埋設することができる。このようなエレクトロルミネッセント素子の特徴は単色放射である。

【0009】上述のエレクトロルミネッセント素子の欠点は、その効率が低いことである。種々の実験グループよって発表された結果によれば、最初の試作品では供給電力の数千分の一未満が光に転換されるにすぎなかったが、しばらくしてから内部量子効率を約4%まで上昇させることができるようになり(「Nature」第365巻、

第628頁)、外部量子効率を4.2%まで上昇させる ことができた(「J. Appl. Phys.」 72, 1957 (1992))

【0010】また、有機材料を使用した既知のエレクトロルミネッセント案子は、発光効率が低く、これに伴って、電荷の漏洩および非放射性遷移のために、エレクトロルミネッセント案子に対する熱負荷が増大し、この結果時間が経過するにつれて前記案子が破壊される。

[0011]

7 【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、導電性有機材料および希土類金属の有機金属錯体が使用されていて、発光効率が高くかつ有効寿命の長い有機エレクトロルミネッセント素子を提供することにある。

[0012]

【課題を解決するための手段】本発明においては、層構 造を有する有機エレクトロルミネッセント素子におい て、

- a)基板層、
- 80 b) 第1光透過性電極層、
 - c) 1個以上の機能性オプトエレクトロニック層であって、
 - c1)1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状態を有する1種以上のp型有機材料、
 - c 2) 希土類金属イオンと有機配位子とから成り、前記 希土類金属イオンは放出状態を有し、前記有機配位子は 1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状態を有 する、1種以上の有機金属錯体を含有する発光材料、お よび
- 30 c3) 1つ以上の一重項状態および1つ以上の三重項状態を有する1種以上のn型有機材料のうちの1つ以上の材料を含有する層、および
 - d) 第2電極を具え、前記配位子の最低エネルギーの三 重項状態は、前記n型有機材料および前記p型有機材料 の少なくとも一方の最低エネルギーの三重項状態より低 いレベルに位置し、かつ前記希土類金属イオンの放出状態より高いレベルに位置することを特徴とする有機エレ クトロルミネッセント素子によって、上述の目的を達成 する。
- 0 【0013】本発明は、電子と正孔との再結合の際に生成する励起子のうち、従来技術において使用されている一重項励起子のほかに、三重項励起子を発光に使用することにより、有機エレクトロルミネッセント森子の発光効率を増大させることができること、を見い出したことに基づく。

【0014】従って、本発明のエレクトロルミネッセント素子は、驚くほど増大した発光効率の点で優れており、さらに極めて良好な熱安定性を有し、しかも簡単な方法で製造することができる。

50 【0015】本発明においては、p型有機材料および前

記発光材料は第1均一層中に存在し、n型有機材料は第 2 層中に存在し、かつ前記 p 型有機材料の最低三重項状 態は前記n型有機材料の最低三重項状態より低いレベル に位置するのが好ましい。

【0016】 p型導体および所定の相対的エネルギー状 態レベルを有する発光材料を含有する多機能性層を有す るこのような層構造体においては、発光プロセスは特に 大きな効率を示す。

【0017】さらに、p型有機材料は第1層中に含有さ れ、 n型有機材料および前記発光材料は第2均一層中に 10 含有され、かつ前記n型有機材料の最低三重項状態は前 記p型有機材料の最低三重項状態より低いレベルに位置 するのが好ましい。また、上述の構成のものは極めて良 好な発光効率を示す。

【0018】また、p型有機材料は前配発光材料と共に 第1均一層内に存在し、n型有機材料は前記発光材料と 共に第2均一層内に存在するのが好ましい。

【0019】上述の構成のものは、有機材料の三重項状 態のエネルギーレベルとほぼ等しい位置において、最高 効率を示す。さらに、これによって層構造体における材 20 料の良好な相互適合性が達成される。

【0020】製造するのが特に容易である本発明の有機 エレクトロルミネッセント素子の1例においては、1種 以上の p 型有機材料、1種以上のn 型有機材料、および 前記発光材料は1個の均一層中に含有されており、前記 n型およびp型の材料の酸化還元電位は前記発光材料の 酸化還元電位より大きい。

【0021】本発明においては、1種以上のp型有機材 料、1種以上のn型有機材料、および前記発光材料は、 それぞれ別個の層のなかに配置され、かつ前配発光材料 30 を含有する層は前記p型有機材料を含有する層と前記n 型材料を含有する層との間に位置するのが好ましい。

【0022】この例においては、3個の機能性層を別個 に最適化することができる。この例においては、前記発 光材料を含有する層を特に薄く作ることができ、これに より発光効率が増大する。

【0023】前記p型有機材料は、分子がドープされて いる有機重合体、半導電性共役重合体、真性導電性有機 重合体、またはp型有機単量体、あるいはこれらの混合 物とすることができる。

【0024】本発明の特に好ましい例においては、前記 p型有機材料は希土類金属イオンの有機配位子によって 形成されている。この例においては、正および負の電荷 キヤリヤの再結合は配位子の直ぐ上で生起する。この直 接的なエネルギー伝達によって、効率の一層の改善が達 成される。

【0025】前記n型有機材料は、分子がドープされて いる有機重合体、真性導電性有機重合体、またはn型有 機単量体、あるいはこれらの混合物とすることができ

機重合体およびn型有機重合体は、熱的性質および電気 的性質を別々に最適化するすることができる。単最体を 含有する層は、普通、気相堆積法によって設けることが できるので、極めて容易に製造することができる、とい う利点を有する。

【0026】さらに、前記希土類金属イオンの配位子 は、キレート環を形成する酸素、硫黄または窒素配位子 であるのが好ましい。このような錯体は顕著なエネルギ 一伝達の点および純粋な色を生じる可能性の点で優れて

【0027】本発明の有機エレクトロルミネッセント素 子の好適例においては、前記p型有機材料はポリ(ビニ ルカルパゾール)であり、前記者土類金属イオンの錯体 はユーロピウム (III)ーフェナントロリンートリーテノ イルトリフルオロ-アセチルアセトネートであり、前記 n型有機材料は2-(4-ビフェニリル)-5-(ter t. プチルフェニル) - 1, 3, 4 - オキサジアゾール (PBD) である。

【0028】他の好適例においては、前記p型有機材料 はポリ(Nーピニルカルバゾール)であり、前記希土類 金属イオンの鉗体はテルビニウム (III)ージービビリジ ルートリベンゾエート (Tb(benz): bipy:) であり、前 記 n 型有機材料は 2, 5 - ジフェニル - 1, 3, 4 - オ キサジアゾール (PPD) である。

[0029]

【発明の実施の形態】次に、本発明を、図面を参照して 例について説明する。図1~4に示すように、本発明の 有機エレクトロルミネッセント素子は、基板層1、第1 透過性電極層 2、1個以上の機能性オプトエレクトロニ ック層3、および第2電極4を具え、前記オプトエレク トロニック層3はp型有機材料3、希土類金属イオンと 有機配位子とから成る1種以上の錯体を含有する発光材 料32、およびn型有機材料33からなる群からなる選 定した材料を含有する。

【0030】作動中に2個の電圧に直流電圧を印加す る。第1電極は正電位(アノード)であり、第2電極は 負電位 (カソード) てある。普通、オプトエレクトロニ ック中間層 3 は、p型材料すなわち正孔伝導性材料 3 1 の層およびp型すなわち電子伝導性材料33の層という 別個の2個の層によって形成される。この場合には、図 2に示すようにp型層31、あるいは図1に示すように n型層33、あるいは図3に示すようにp型層31およ びn型層33は、さらに、希土類金属イオンと有機配位 子とから成る1種以上の錯体を含有する発光材料を含有 することができる。

【0031】図4に示す本発明の他の例においては、3 種の材料は正孔の導体、発光層および電子の導体という 3個の別個の層中に配置されている。これらの図面から 分かるように、光透過性材料の板、例えば、ガラス板は る。特に、分子がドープされている有機重合体、p型有 50 常に基板1として作用する。基板1の上にアノード2を

厚さ数nmの薄膜として設ける。この薄膜も光透過性で ある必要がある。次いで、p型層の次にn型層を設ける か、あるいはp型材料とn型材料とを一緒にした層を設 け、その後エレクトロルミネッセント層を設ける。これ らの層の厚さは10~100nmとする。カソード4を 設けることによって、有機エレクトロルミネッセント素 子が完成する。

【0032】光透過性アノードからp型層中に正孔が注 入される。このアノードとして適当な材料は、金属、金 属酸化物、または電子に対する仕事関数(work f 10 unction) の大きい導電性有機重合体である。そ の例は、インジウムがドープされている酸化錫(TI O)、金またはポリアニリンの薄い光透過性層である。

【0033】分子がドープされている有機重合体、真性 導電性有機重合体、すなわちそれ自体導電性であること ができる重合体、または導電性有機単量体を、p型層と して使用することができる。このような重合体または単 量体の最低三重項状態は、希土類金属錯体の配位子の最 低三重項状態より高いレベルにある: T 1 / >T t L (ただしT: P はp型導電性有機重合体の最低三重 20 項状態であり、Ti は希土類金属錯体の配位子の最低 三重項状態である)。 真性p型導電性有機重合体の1例 は、約23000cm⁻¹のT₁! を有するポリ (N-ビニ ルカルパゾール) である。

【0034】従来、有機重合体は、電気産業および電子 産業において絶縁材料または被覆材料として使用されて いる。それは、有機重合体が普通導電率が無視できる程 の大きさであるからである。しかし、近年になって、ド ーパントによって、すなわち正確に規定された不純物を 該不純物がエレクトロニクス系における電流の導体とし ても挙動できるように導入することによって、有機重合 体の導質性を変えることができるようになった。このよ うなドープされている有機重合体としては、例えば、五 フッ化ヒ案または沃素がドープされているポリアセチレ ンがある。これらの重合体は金属光沢を有する。

【0035】他の種類のドープされている有機重合体 は、例えば、P. M. BorsenbergerおよびD. S. Weiss が [Organic Photoreceptors for Imaging Systems] , Ma rcel Dekker 、New York(1993)に記載しているような、 いわゆる分子がドープされている重合体(MDP)である。 これらの風合体は、不活性な風合体マトリクス分子中に 分子状に分散されている電荷を輸送できる単量体の二成 分固溶体(solid solution)である。

【0036】p型導電性を有する極めて適当なMDP 材料 は、ポリメチルメタクリレートまたはピスフェノールA ーポリカーポネートのマトリクス中に、ドーパントとし てp型導体N, N´ージフェニルーN, N´ーピス(3 ーメチルフェニル) -1, 1'-ピフェニル-4, 4' ージアミン(TPD) を含む固溶体である。また、ポリ(p - フェニレンピニレン) およびその誘導体またはポリ 50 る。有利な組合せは、ポリメチルメタクリレート、ポリ

(メチルフェニルシラン) も、エレクトロルミネセント 添加剤を含まないp型層に適当である。しかし、エレク トロルミネセント添加剤を含むこれらの層では、Ti状 態から非放射性遷移を形成することができることは欠点 となる。

【0037】本発明で使用することができるp型有機単 量体は、例えば、約24,500cm⁻¹のT₁ を有するトリフ ェニルアミン、約24,000cm⁻¹のT₁P を有するトリトル オールアミン、および約18,000cm-1のT 19 を有するト リフェニルジアミンである。また、適当なものはGがシ クロヘキシレン、- (CH:)。-、または- (C F₁) -であって、nが1、2、3、4または5である 組成を有する化合物である。これらのp型導体は約24,0 00cm-1のT 1, を有する三重項を有する。

【0038】また、真性導電性有機単量体および重合 体、または分子状ドーパントが添加されている重合体 も、n型導電層として用いられる。電子輸送層として適 当な真性導電性有機単量体は、3,4,9,10-ペリレ ンテトラカルポキシーピスーペンズイミダゾール、2-(4-ピフェニリル) -5- (tert. -プチルフェニ ル) - 1. 3. 4 - オキサジアゾール (プチルーPBD)、約20,500cm⁻¹のT。 Pを有する2-(4-ピフェ ニリル) -5-フェニル-1, 3, 4-オキサジアゾー ル (PBD) 、約23,500cm-1のT。1 を有する2,5-ジ フェニル-1, 3, 4-オキサジアゾール (PPD)、お よび8-ヒドロキシキノリン-アルミニウム (Algs) で ある。

【0039】8-ヒドロキシキノリン-アルミニウム (Alg₃) がドープされているポリメチルメタクリレート を、n型分子がドープされている有機重合体として用い ることができる。

【0040】本発明で用いることができる分子がドープ されている他の有機重合体は、例えば、2-(4-ピフ ェニリル) -5- (tert. -プチルフェニル) -1, 3. 4-オキサジアゾール(ブチル-PBD) (T₁ ≒2 0,500cm-1) および2, 5-ジフェニル-1, 3, 4-オキサジアゾール (PPD) (T₁ ≒23,400cm⁻¹) のよう なオキサジアゾール、または3,4,5-フェニルー 1、2、4-トリアゾールおよび3-(41-t-プチ ルフェニル) -4-フェニル-5-(411-ピフェニ ル) -1, 2, 4-トリアゾールのようなトリアゾール がドーピングされているマトリクスとしてのポリメチル メタクリレート(PMMA)、ポリスチロール、または、ピス フェノールAーポリカーポネートにより形成される。

【0041】1個の有機園を用いる場合、すなわち、p 型およびn型有機重合体または単量体が共通の均質層中 に配置される場合には、分子がドープされている重合 体、例えば、p型物質がドープされている重合体および n型物質がドープされている重合体を用いることができ

スチロール、またはピスフェノールAーポリカーボネート中のプチルーPBDと、トリフェニルアミン、トリフェニルジアミン、またはトリトルオールアミンのような他の物質との組合せである。

【0042】前記発光材料は、酸素、硫黄、または窒素を含有する有機配位子と希土類金属との1種以上の金属有機錯体を含有する。金属有機錯体とは、ヘテロ原子を介して結合する前記有機配位子との錯体を意味する。放出光の所望の色によって、種々の希土類金属複合体をも用いることができる。また、昇華させることがないか、または導電性でない希土類金属錯体をも用いることができる。

【0043】 希土類金属イオンとしては、例えば、Bu²、Bu³、Tb³・、Tn³・、Dy³・、Sn³・またはPr³・を用いることができる。ユーロピウム錯体およびサマリウム錯体を使用した場合に得ることができる発光の色は赤であり、テルビウム錯体の場合には緑であり、さらにツリウム錯体およびジスプロシウム錯体の場合には育である。特に適当な錯体は一般的な組成式SB[L1] $_2$ [L2] $_3$ で表わされる希土類錯体である。この式において、SBは3価のの希土類陽イオンであり、L1は単座または二座の配位子とすることができる陰イオン配位子であり、L2は単座または二座の配位子とすることができる中性配位子である。nはすべての希土類イオンの配位点が飽和するように選定するので、nは0、1、2、3または4の値をとることができ、L1およびL2は常に2種の異なる配位子である。Eu²・についての対応する式は Eu[L1] $_2$ [L2] $_3$ 0 である。

【0044】 β ージケトネート $R_1C(OH)CHCOR_2$ は、配位 子 L_1 を形成するのに特に適している。残基 R_1 および R_2 は 30 F_3C ー、テノイル C_4H_3S ー、フラノイル C_4H_3O ー、 tー ブチルおよびパーフルオロー n ープロピル C_3F_7 ーとすることができる。 R_1 および R_2 が CF_3 残基である場合には、 β ージケトネートへキサフルオローアセチルアセトネート(hfa) が得られる。 R_1 および R_2 が t ーブチル残基である場合には、 β ージケトネート 2, 2, 6, 6, -テトラメチルー 3, 5 ーヘブタンジオン(1hd) が得られる。

【0046】特に有効な希土類のキレート形成性鑚体は 50 る。再結合の際に放出されるエネルギビ, には次式で表

よびジピコリン酸のような芳香族カルボン酸の陰イオンである。配位子Lz は中性の配位子であって、この配位子は単座または多座の配位子とすることができる。単座配位子としては、ピリジンおよびその誘導体、トリアルキルー、アルキルフェニルー、およびトリフェニルーフォスフィンオキシド、ジアルキルー、アルキルフェニルースルホキシド、アルキルー、アルキルフェニルー、およびジフェニルースルホキシド、アルキルフェニルー、およびフェニルーアミン、ならびに

10

配位子Li有し、配位子Liは安息香酸、ピコリン酸お

スフェートを用いることができる。適当な多座配位子は、2, 2 ーピピリジン、2, 2 , 6, 2 ーテルピリジン、1, 10 ーフェナントロリンおよび1, 1 ハ ハ ハ ア ・ アトラメチルエチレン ジアミンおよびそ

アルキルー、アルキルフェニルー、およびフェニルーホ

の誘導体である。

【0047】上記希土類金属錯体の濃度は20モル%を超えないようにして、導電性有機重合体の輸送性に影響を及ぼさないようにする必要があり、これは希土類金属化合物がほとんど絶縁体であるからである。また、配位子自体が輸送性を有する配位子を用いることができる。かかる配位子は、例えば、ジフェニルアミンー2ーカルボン酸またはジフェニルアミンー2,2′ージカルボン酸のようなジフェニルアミンまたはトリフェニルアミンのカルボン酸、ならびにフェナントロリン(phen)、ビビリジン(bipy)およびテルビリジンである。これらの配位子との錯体はp型導体である。

【0048】小さい仕事関数を有する金属がカソード材料として用いられる。この理由は、電子をカソードから n型層中に注入する必要があるからである。このような金属はアルミニウム、マグネシウム、およびマグネシウムと銀またはインジウムとの合金、ならびにカルシウムである。p型およびn型の層は溶液から、気相堆積、またはその場での重合により設けることができる。

【0049】希土類金属錯体は、それ自体が蒸発することができる場合には、昇華により堆積させることができ、場合によっては、導電性有機単量体と一緒に堆積させることができる。前記錯体を、導電性有機重合体と一緒に設ける場合には、共通の溶媒または溶媒混合物中で上述の2つの成分を溶解して単一の被覆溶液を形成する。

【0050】入力電力を光へ変換する際の一層良好な効率は、本発明におけるような上述の材料の組合せを用いることにより達成される。この変換は、機能性中間層の両端間に印加した電圧が所定の閾値を超えた場合に開始される。次いで正電荷キャリヤ、すなわち、正孔がアノードから隣接層に注入される。同様に、負電荷キャリヤ、すなわち電子がカソードから注入される。

される:

 $E_{i+c} = I - P_i - A - P_i = I - A - 2P$

上式において、「は正孔の導体の分子イオン化エネルギーであり、Aは電子の導体の分子の電子親和力であり、P、およびP、は、それぞれ、正孔および電子の分極エネルギーで、これらはほぼ等しいと見なすことができる。

【0052】この再結合のために、有機分子の励起エネルギーが再結合中に放出されるエネルギーE... 以下である場合には、有機分子の電気的に中性な励起状態が占 10 められる。通常、これらの状態には、最低レベルに励起された一重項状態S. および最低レベルの三重項状態T. が含まれ、普通有機物質中においてはT. はS. より下方に位置する。

【0053】これらの励起状態は個々の分子に局在していないが、隣接する分子間で交換され、従って材料中を通って数百の分子層にわたって拡散することができる。これらの可動励起状態は励起子と呼ばれる。含まれる関連したエネルギーレベルに対応して、一重項励起子および三重項励起子がある。電子および正孔のスピンが逆平分である場合には、一重項励起子が発生し、これらの電子および正孔のスピンが平行である場合には、三重項励起子が発生する。SIレベルおよびTIレベルの両方がエネルギー的に達成可能である場合には、三重項励起子の数は、種々の理由から一重項励起子の数の3倍になる

【0054】従来技術によるエレクトロルミネッセント素子では、光量子は、一重項状態から基底状態に分子を遷移させる際にのみ生じる。三重項レベルT:から基底状態への放射遷移は禁止されている。この理由により、励起されたT:状態の寿命は極めて長く、そこで次いで競合する非放射性遷移によってT:状態が緩徐に他の状態に移され、これにより熱エネルギーが放出される。T:状態から基底状態への放射遷移は、それ自体禁止されており、極めて低い温度、例えば、液体窒素の温度でリン光の形態において観察されるにすぎない。

【0055】従来技術による有機LED は一重項状態のみを利用しており、従って効率が低い。既知の有機LED では、電極の境界面に注入された正孔および電子は、p型材料とn型材料との間の遷移にまで輸送される。本発明のエレクトロルミネセント素子では、多量の空間電荷が蓄積して、電荷キャリアが再結合する。一重項状態および三重項状態をともにエネルギー的に達成できる場合には、このようにして1:3の比率の一重項励起子および三重項励起子が生じ、次いでこれらの励起子は材料中を通って或る距離拡散することができる。これらの励起子はそのエネルギーおよびスピンを、低エネルギーレベルの低いエレクトロルミネセントエミッタ分子に与える。次いで、これらの励起された分子は、基底状態への放射率移を起こして可望の光景子を放出するか、あるいは非 500

12

放射性遷移においてエネルギーを失なって励起エネルギーを発光に寄与することなく失う。

【0056】従来技術のこのようなエレクトロルミネセント素子の全効率は、注入された電荷キャリヤとの再結合効率φ... および生成した励起子が放射遷移を起こす確率φ... からなる。

【0057】従って、従来技術によるエレクトロルミネセント素子の場合の材料の組合せによる全効率は $\phi_{11} = \phi_{11}$ 。0.25 ϕ_{11} 。で表わされる。式中の係数 0.25 は一旗項励起子の生成頻度を考慮したものである。

【0058】従って、再結合および励起子の放射減衰が確率係数1で起こる場合には、従来技術における有機LEDの発光効率の理論的上限は25%になる。従来技術のLEDの場合の上限は、一重項励起子のみが放射遷移を生じさせることができるという事実に基づく。

【0059】しかし、本発明においては、三重項励起子を使用して、生成した三重項状態から希土類金属イオン にエネルギーを移行させることができる。

【0060】このために、n型又はp型の有機単量体又は有機重合体を、低レベルの放出状態を有する希土類金属の有機金属錯体を含むエレクトロルミネスセント材料(放射体)に組み合わせる。希土類金属イオンの最低放出レベルは、有機配位子の一重項状態及び三重項状態より下方に離れて位置しているので、熱的に活性化された逆方向の移行が起こることはあり得ない。これらの希土類金属錯体においては、通常の一重項—一重項遷移のほか、有機配位子の最低三重項状態からも中央の希土類金属イオンの放出レベルへのエネルギーの移行が許容される。

【0061】この付加的に許容されたエネルギー移行は、三重項励起子を利用して発光させることができるようにさせる。この条件は、種々の材料の三重項状態が互いにに対して正しい位置に位置していることである。本発明における材料の組み合わせの選択にとって重要なのはエネルギー状態の絶対値ではなく、相対的位置である。

【0062】電子と正孔との再結合によって占められる三重項状態は、配位子の三重項状態より上方に位置している必要がある。これは、そうではない場合には、配位子へのエネルギーの移行が不可能になるからである。これらの条件が満たされている場合には、希土類金属館体の分子は可視光線に変換される三重項励起子のトラップとして作用する。これらの遷移の量子効率は非常に大きくすることができ、例えば、Eu(tifa)、phen及びTb(benz)。bipyaの場合には約70%である。

[0063] 本発明における材料の組合わせによって得られる全効率は、次式で表すことができる:

遷移を起こして所望の光量子を放出するか、あるいは非 50 1番目の項は一重項励起子からの寄与に関するものであ

る。2番目の項は本発明によって使用される三重項励起 子からの寄与に関するものである。

【0064】本発明のエレクトロルミネセント素子は、p型重合体層およびn型重合体層の2個の別個の層から構成され、かつ一方の層の材料の最初に励起された三重項状態が他方の層より低いレベルに位置している場合には、三重項励起子はより低いエネルギーレベルの三重項状態を有する後者の層中に優先的に拡散する。この届中に導入された希土類金属錯体のみが励起子のトラップとして作り用することができ、しかも電気的入力エネルギーを光子に変換することができる。本発明においては、希土類金属錯体を少なくとも1個の有機層、すなわちTi状態がより低いレベルに位置している層に添加する必要がある。

【0065】本発明の有機エレクトロルミネッセント素子を製造するには、p型層、n型層及びエレクトロルミネッセント層の効果的な配列を達成することができる種々の手段を使用することができる。

【0066】図1:T: * >T: *:三重項励起子は主 20 としてn型層中に拡散するので、n型層は励起子トラップとして希土類金属錯体を含有している必要がある。従って、この場合には、T: * >T; * である。

【0067】図3: T_1 P 与 T_1 P:三薫項励起子はp型層及 U_1 型層の両者のなかに拡散するので、この両者は励起子トラップとして希土類金属錯体を含有している 30必要がある。この場合には、 T_1 P: T_1 D: U_1 D

【0068】次に本発明を実施例および比較例について説明する。

実施例 1

約70 r pmで回転させることにより、ITO被覆ガラス基板に次の混合物を被着させた:1m1のPVK(クロロベンゼン中の2%溶液として);1m1のPBD 40(クロロベンゼン中の1%溶液として);0.1m1のEu(ttfa)sphen(クロロベンゼン中の1%溶液として)。乾燥後に、層の厚さは約100nmであった。次いで、厚さ20nmのカルシウム電極を10-3ミリバールにおいて気相堆積させ、次いで厚さ200nmのアルミニウムで被穫した。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、明るい赤色のルミネッセンスが14V以上の電圧において現れ、これはユーロビウムの特性ラインのみから構成されていた。

【0069】実施例2

14

約70rpmで回転させることにより、ITO被覆ガラス基板に次の混合物を被着させた:1m1のPVK(クロロペンゼン中の2%溶液として);1m1のPBD(クロロペンゼン中の1%溶液として);0.1m1のTb(benz)shipy。(ジメチルホルアミド中の1%溶液として)。乾燥後に、層の厚さは約100nmであった。次いで、厚さ20nmのカルシウム電極を10°ミリパールにおいて気相堆積させ、次いで厚さ200nmのアルミニウムで被覆した。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、明るい緑色のルミネッセンスが14V以上の電圧において現れ、これはテレビウムの特性ラインのみから構成されていた。

【0070】実施例3

約10⁻⁶ミリパールにおいて、ITO被覆ガラス基板上に、層を次の順序で気相堆積させた:TPDを50nmの層の厚さまで、正孔の導体として;Eu(ttfa)sphenを発光材料として;Alqsを電子の導体として;20nmのカルシウムおよび200nmのアルミニウムを電極として。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、明るい赤色のルミネッセンスが7V以上の電圧において現れ、これはユーロピウムの特性ラインのみから構成されていた。

【0071】実施例4

約10-6ミリバールにおいて、ITO被覆ガラス基板上に、層を次の順序で気相堆積させた:TPDを50nmの層の厚さまで、正孔の導体として;Eu(itfa)。phenとPBDとを1:25の比で混合したものを50nmの層の厚さまで、発光材料として;A1q。を35nmの層の厚さまで、電子の導体として;20nmのカルシウムおよび200nmのアルミニウムを電極として。電源の正極を1TOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、明るい赤色のルミネッセンスが7V以上の電圧において現れ、これはユーロピウムの特性ラインのみから構成されていた。

[0072] 実施例5

約10-5ミリパールにおいて、ITO被覆ガラス基板上に、層を次の順序で気相堆積させた:TPDを50nmの層の厚さまで、正孔の導体として;Eu(tifa)sphenを30nmの層の厚さまで、発光材料として;A1qs)を30nmの層の厚さまで、電子の導体として;20nmのカルシウムおよび200nmのアルミニウムを電極として。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、明るい赤色のルミネッセンスが13V以上の電圧において現れ、これはユーロピウムの特性ラインのみから構成されていた。

【0073】実施例6

約10⁻³ミリパールにおいて、ITO被覆ガラス基板上 に、層を次の順序で気相堆積させた:TPDを50nm の層の厚さまで、正孔の導体として;Eu (ttfa)sphen 50 を30nmの層の厚さまで、発光材料として;A1q3

を50nmの層の厚さまで、電子の導体として;20nmのカルシウムおよび200nmのアルミニウムを電極として。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、初期にはAlq。の明るい緑色のルミネッセンスが7V以上の電圧において現れ、数分後に明るい赤色のルミネッセンスに変化した。この赤色ルミネッセンスはユーロビウムの特性ラインのみから構成されていた。

【0074】比較例

約70rpmで回転させることにより、ITO被覆ガラ 10 ス基板に次の混合物を被着させた:1m1のPVK(クロロベンゼン中の2%溶液として);1m1のPBD(クロロベンゼン中の1%溶液として);0.1m1のTb(benz);bipy2(ジメチルホルムアミド中の1%溶液として)。乾燥後に、層の厚さは約100nmであった。次いで、厚さ20nmのカルシウム電極を10-5ミリパールにおいて気相堆積させ、次いで厚さ200nmのアルミニウムで被覆した。電源の正極をITOに接続し、負極をカルシウムに接続した場合に、極めて弱い帯青色のルミネッセンスが18V以上の電圧において現 20れ、これはテルビウムの重なった弱い特性ラインを有する幅の広いベーシック領域から構成されていた。

【図面の簡単な説明】

【図1】2個の活性オプトエレクトロニック層を有する 本発明の有機エレクトロルミネッセント素子の第1の例 の構造を示す説明図である。

16

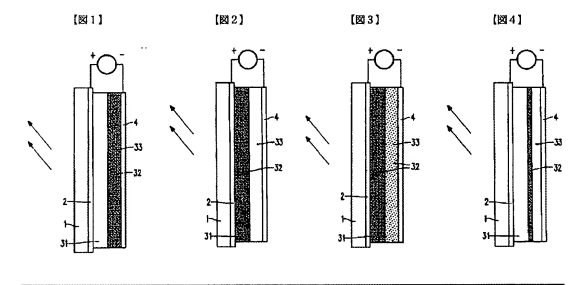
【図2】2個の活性オプトエレクトロニック層を有する本発明の有機エレクトロルミネッセント素子の第2の例の構造を示す説明図である。

【図3】2個の活性オプトエレクトロニック層を有する本発明の有機エレクトロルミネッセント素子の第3の例の構造を示す説明図である。

【図4】3個の活性オプトエレクトロニック層を有する本発明の有機エレクトロルミネッセント素子の他の例の構造を示す説明図である。

【符号の説明】

- 1 基板層(基板)
- 2 第1光透過性電極層 (アノード)
- 3 オプトエレクトロニック層
- 4 第2電極 (カソード)
- 31 p型有機材料層(正孔伝導性材料層)
- 32 希土類金属イオンと有機配位子とから成る1種以 上の錯体を含有する発光材料
 - 33 n型有機材料屬 (電子伝導性材料層)



フロントページの続き

(72)発明者 ウルリッヒ キナスト ドイツ連邦共和国 51259 レトゲン シュヴァーツフェルダー シュトラーセ 5 アー (72)発明者 ウォルフガング プッゼルト ドイツ連邦共和国 52076 アーヘン ピ ロールヴェーク 18

(72)発明者 マルクス ハーゼドイツ連邦共和国 52066 アーヘン ベ ネデクティナーシュトラーセ 2 This Page Blank (uspto)